PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-008272

(43)Date of publication of application: 11.01.1990

(51)Int.Cl.

C09D175/14 C09D175/08

(21)Application number: 63-156933

(71)Applicant: MITSUBISHI RAYON CO LTD

TOSHIBA SILICONE CO LTD

(22)Date of filing:

27.06.1988

(72)Inventor: SATO MITSUO

NIIMOTO MASAKI NONAMI KAORU

MATSUMOTO YASUSHI

(54) COATING COMPOSITION FOR OPTICAL FIBER

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the subject composition excellent in various physical properties after dipping in hot water for a long period by using a polyurethane poly(meth)acrylate prepared employing a bisphenol-type specific polyol as a polyol component.

CONSTITUTION: The objective composition obtained by blending (A) a polyurethane methacrylate prepared by reacting a bisphenol alkylene oxide adduct with a diisocyanate compound and hydroxyl group-containing acrylate or methacrylate with (B) a compound having one polymerizable double bond in one molecule and (C) a photopolymerization initiator in an amount of 0.1-10wt.% (based on the weight of the composition) at (20/80)-(95/5) weight ratio of the components (A)/(B).

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

⑲ 日 本 国 特 許 庁 (J P)

① 特許出願公開

◎ 公開特許公報(A) 平2-8272

⑤Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成2年(1990)1月11日

C 09 D 175/14

PHU PHS 7038-4 J 7602-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全6頁)

9発明の名称

光フアイパー用コーテイング組成物

②特 願 昭63-156933

⊘出 願 昭63(1988)6月27日

個発明者 佐藤

三男

愛知県名古屋市東区砂田橋 4 丁目 1 番60号 三菱レイヨン

株式会社内

@発明者 新本

雅樹愛知県

愛知県名古屋市東区砂田橋 4 丁目 1 番60号 三菱レイヨン

株式会社内

勿出 願 人

三菱レイヨン株式会社

東京都中央区京橋2丁目3番19号

団出 顋 人 東芝シリコーン株式会

東京都港区六本木6丁目2番31号

社

砂代 理 人

弁理士 青木 朗 外4名

最終頁に続く

明 秘 聲

1. 発明の名称

光ファイバー用コーティング組成物

2. 特許請求の範囲

2.(a) 成分が下記式 (1) で表わされるジシクロヘキシルメタン-4,4'-ジィソシアネート

と下記一般式 (1)

$$R_0 - (R_20) = 0$$
 $\frac{1}{C} - (0R_0) = 0H$
 $\frac{1}{C}$

(式中、R: およびR: は水素またはメチル基、R: およびR. はアルキレン基、nは1~10の 整数である。)

で衷わされるビスフェノール系アルキレンオキサイド付加物とヒドロキシル基含有アクリレートとを反応させて得られるポリカレタンポリアグレートであって、(I)/(II)モル比が1/0.3~1/0.9である特許請求の範囲第1項記載の光ファイバー用コーティング組成物。

3. (b) 成分が下記式 (II)

(式中、nは1~5の整数である。)

で表わされる化合物である特許請求の範囲第1項 または第2項記載の組成物。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

この発明は、光伝送用光ファイバーのコーティングに適当な組成物に関する。

(従来の技術)

光学ガラスファイバーはガラスの表面に散在する微小な傷が起点となって破断する。これは光ファイバーとして致命的な欠陥となりうるので、これを防ぐための何等かのコーティングが必要である。

光ファイバー用コーティング材としては、従来シリコーン樹脂が使われていたが、紫外線硬化型コーティング材はシリコーン樹脂よりも高生産性、高性能化が期待できるため、シリコーン樹脂の代替品として最近数多く開発されてきている。

コーティング材に対する要求性能としては硬化時間が短く、生成塗膜の強伸度が良好なことなどがあげられ、これらの要求を構たすべく種々の提案がなされている。中でも、特開昭60-181170、

同61-26536、同61-291611、同62-30640、同62-30641、同62-30642にはウレタンアクリレートおびウレタンメタクリレート(以下、「アクリレート」を併せて「(メタ)アクリレート」という。)を主成分として用いるコーティング材料が提案されており、これので提案においては、硬化物の伸度と強靱性とのパメク)アクリレートを合成する際のポリオール成分について種々検討されている。

いしかしながら、光ファイバーとして長期間持続する信頼性を得るためには、強観性と伸度とのバランスを保つだけでは不十分で、二次的な環境試験後の種々の物性が満足できるものでなければならない。しかるに上述のこれまでに提案されている硬化性材料では、二次的な環境試験後の諸物性、特に、無水中に長期間浸漬後(例えば、80℃の無水中に1ヶ月浸漬後)の諸物性が劣化するという問題があることが解ってきた。

(発明が解決しようとする問題点)

本発明の目的は、上記のような技術の現状に鑑み、特に然水中に長時間浸漬後の諸物性に優る光ファイバー保護コーティングとして有用な組成物を提供するにある。

[問題点を解決するための手段]

上記目的は、ポリオール成分としてピスフェノール系の特定のポリオールを用いたポリウレタンポリ (メタ) プリレートを主材として用いることによって達成されることを見出し、本発明の完成に至った。

すなわち、本発明は、(a) ポリオール成分としてのピスフェノール系アルキレンオキサイド付加物にジイソシアネート化合物とヒドロキシル基合有メタクリレートまたはヒドロキシル基合有メタンポリレートとを反応させて得られるポリウレタンポリアクリレートまたはポリウレタンポリメタクリレート、(b) 1分子中に重合性二重結合を1個有する化合物、および(c) 光重合開始剤を含んでな

り、 (a) / (b) 重量比が20/80~95/5であり、 (c) の量が細成物重量に基づき 0.1~10 重量% であることを特徴とする光ファイバー用コーティ ング組成物を提供する。

本発明に使用する(a) 成分としてのポリウレタンポリ (メタ) アクリレートは、ポリオール成分 としてのピスフェノール系アルキレンオキサイド 付加物とジイソシアネート化合物とヒドロキシル 基合有 (メタ) アクリレートとを反応させて得られる。ポリオール成分として用いられるピスフェノール系アルキレンオキサイド付加物としては次式(II)

$$HO-(R_2O) = C - (OR_*) = -OH - (II)$$

(式中、R: ,R: は水素またはメチル基であり、R: ,R はアルキレン基であり、nは1~10の整数である。)

で表わされる化合物が挙げられる。このような化合物の具体例としては 2 , 2 - ピス (4 (2 - ヒ

ドロキシエトキシ) フェニル) プロパン、2,2 ービス (4 (2 - ヒドロキシエトキシエトキシ) フェニル) プロパン、2,2 - ビス (4 (2 - ヒ ドロキシプロポキシ) フェニル) プロパン、2, 2 - ビス (4 (2 - ヒドロキシプロポキシアロポ キシ) フェニル) プロパン等が挙げられる。

. . .

上記ポリオール成分と反応させるジィソシアネート化合物としては、トリレンジイソシアネート、 ジフェニルメタンジイソシアネート、ナフタレン ジイソシアネート、イソホロンジイソシアネート、 ピス (イソシアネートメチル) シクロヘキサン、 ジシクロヘキシルメタンー4,41-ジイソシア ネート、1,6-ヘキサンジイソシアネート、ジ フェニルメタンー4,41-ジイソシアネート等 が挙げられる。

ヒドロキシル基含有 (メタ) アクリレートとしては、2-ヒドロキシエチル (メタ) アクリレート、2-ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート、4-ヒドロキシブチル (メタ) アクリレートなどの化合物が挙げられる。中でも、硬化物の強

度と伸度のバランスの点からジシクロヘキシルメ タン-4、4′-ジイソシアネートが最も好まし い

上記の原料からポリウレタンポリ(メタ)アクリレート(a)を合成する方法としては、これまでの公知の合成法を採用することができる。各成分の反応量比としてはポリオール成分ジイソシをもつであることが好ましく、この残イソシアネートに対してあるでいると、この残イソシアネートに対しートを反応させればよい。この反応性比の範囲外では粘度が高くなりすぎて作業性が悪くなったり、多くなったり強伸度等の物性が低下したりして好ましくない。

本発明の組成物において、1分子中に重合性(b)は、コーティング適性を与えるために配合される。このような化合物(b)の具体例二重結合を1個以上有する化合物としては、テトラヒドロフルフリル(メタ)アクリレート、ヒドロキンフェニル

(メタ) アクリレート、フェノキシエチル (メタ) アクリレート、イソデシル (メタ) アクリレート、インデシル (メタ) アクリレート、インデンル (メタ) アクリレート、メター アクリレート、メター アクリレート、メター アクリレート、スター アクリレート、スター アクリレート、スター アクリレート、スター アクリレート、スター アクリレート、スター アクリレート、ステー アクリレート アクリレート ルアルコー ステーカ アクリロイル 基を取り アクリロスター で表を取り アクリレート に で表 で表 で表 で表 で表 の点 から下記 構造 で とれる 化合物が 最も好ましい。

本発明の組成物において、ポリウレタンポリ (メタ) アクリレート(a) と1分子中に重合性二 重結合を有する化合物(b) との比率は20/80~ 95/5 (重量比)であり、この範囲を外れると 8 0 での耐熱水性後のブリートアウト物が多くなったり、強伸度が低下したりして、光ファイバー 用としては不満足なものとなる。

本発明の組成物において使用される光重合開始 剤の具体例としては、2,2ージメトキシー2ー フェニルアセトフェノン、アセトフェノン、ベン アルデヒド、アントラキノン、3ーメチルアセイ フェノン、4ークロペンゾフェノン、4ー4イ ージアミノベンゾフェノン、ベンゾインアル エーテル、ベンゾインエチルエーテル、ベンバイ エーテル、ベンゾインエチルエーテルル ジメチルケタール、1ー(4ーイソアローバンー 1ーオン、2ーヒドロキシー2ーメチルー1ー、カ ンファーキノン、2ーメチルー1ー(4(メテル チオ)フェニル1ー2ーモルホリノープロパンー 1ーオン等が挙げられる。

これらの光重合開始剤は、単独でもまたは二種

以上を任意の割合で組合せて使用することもできる。その使用量は通常、組成物重量に基づき、0.1~10重量%、好ましくは1~5重量%である。

〔実施例〕

以下、実施例について本発明の組成物を具体的に説明する。実施例中、部は重量部を意味する。

重量%とした。

次に、反応生成物70部に希釈剤としてポリエチレングリコールエーテルアクリレート30部および光重合開始剤として1-(4-イソプロピルフェニル)-2-ヒドロキシ2-メチルプロパン-1-オン4部を配合し、混合溶解して粘度9620 cP(25℃)の光ファイバー用コーティング組成物を得た。

得られたコーティング組成物をブリキ板上に
1.0 m 厚に塗布し、水銀ランプ 160 W / Cm 2 本を
用いコンペア速度 6 m / m in ワンパス、リフレク
クー高さ 1 0 cm の条件で紫外線を照射し、硬化させた。硬化被膜のショア硬度、ならびに 8 0 での
熱水処理後の重量減、ゲル分率および強伸度を測定した結果を表ー1に示す。

実施例 2

実施例1と同様の方法で、ジシクロヘキシルメタン-4・4・-ジイソシアネートに対してピスフェノールAポリプロピレングリコールエーテルをモル比で3:2の割合で反応させ、また、希釈

実施例1

攪拌機、冷却器および温度計を付した2 ℓ の四 ツロフラスコにジシクロヘキシルメタンー4.4~ ージイソシアネート 264.8g (1モル)、ポリエ チレングリコール (2 - エチルヘキシル)エーテ ルアクリレート 307.1g、重合禁止剤としてメチ ルエチルハイドロキノン1.02g、および触媒とし てジプチル錫ジラウレート0.20gを仕込み、フラ スコ内の温度を40℃に昇温してから、ポリエチ レングリコールエーテルアクリレート 100gにビ スフェノールAポリプロピレングリコールエーテ ル 287.7g(0.8モル)を溶解したモノマーを滴 下ロートから滴下し、内温を徐々に65℃に昇温 し、計4時間かけて反応させた。さらに、70℃ に昇温してから、2-ヒドロキシエチルアクリレ ート58.1g (0.5モル) を摘下ロートから30分 かけて滴下し、さらに75℃に昇温し、NCO価 が98%以上になるまで反応させてポリウレタン ポリアクリレートを得た。なお、ポリエチレング リコールエーテルアクリレートの量は全体の40

削としてのポリエチレングリコール (2-エチルヘキシル) エーテルアクリレートを全体の 4 0 重量%としてポリウレクンポリアクリレートを得た。

次に、実施例1と同様の配合で上記ポリウレタンポリアクリレートを混合溶解し、粘度2210cP (25℃)の光ファイバ用コーティング組成物を得た。

実施例1と同様にコーティング組成物の硬化および評価を行った。 結果を衷 - 「に示す。

実施例3

実施例 1 と同様の方法で、ジシクロヘキシルメタンー4・4・ージイソシアネートに対してピスフェノールAポリプロピレングリコールエーテルをモル比で2:1の割合で反応させ、また、希釈剤としてのポリエチレングリコール(2-エチルヘキシル)エーテルアクリレートを全体の30重量%にしてポリウレタンポリアクリレートを得た。

次に、実施例1と同様の配合で上記ポリウレタンポリアクリレートを混合溶解し、粘度3740cP (25℃)の光ファイバ用コーティング組成物を

得た。

実施例] と同様にコーティング組成物の硬化および評価を行った。結果を表一「に示す。

比较例1

実施例 1 と同様の方法で、ジシクロヘキシルメタンー4 . 4 ' - ジイソシアネートに対してピスフェノールAポリプロピレングリコールエーテルをモル比で1:0.95の割合で反応させ、また、希釈剂ポリエチレングリコール (2 - エチルヘキシル) エーテルアクリレートは全体の40重量%としてポリウレタンポリアクリレートを得たが、このものは高粘度のため使用できなかった。

比较例 2

実施例1と同様にして得られたポリウレタンポリアクリレート17部にポリエチレングリコールエーテルアクリレート83部および重量開始剤として1-(4-イソプロピルフェニル)-2-ヒドロキシー2-メチルプロパン-1-オン4部を配合し、混合溶解して粘度500cP(25℃)の光ファイバー用コーティング組成物を得た。

(4-イソプロピルフェニル) -2-ヒドロキシ -2-メチルプロパン-1-オン4部を配合し、 混合溶解して粘度100000cP以上(測定不可)の組 成物を得たが、高粘度のため使用できなかった。 比較例4

実施例 1 と同様の方法でジシクロヘキシルメタン-4、4 '-ジイソシアネートに対してピスフェノールAポリプロピレングリコールエーテルをモル比で 1:0.2 の割合で反応させ、また、希釈剤ポリエチレングリコール (2-エチルヘキシル)エーテルアクリレートは全体の 30 重量%になるようにしてポリウレタンポリアクリレートを得た。

次に、実施例1と同様の配合で混合溶解し、粘度720cP の光ファイバ用コーティング組成物を得た。

実施例1と同様にコーティング組成物の硬化および評価を行った。 結果を表-!に示す。

実施例1と同様にコーティング組成物の硬化および評価を行った。 結果を表一 [に示す。

比較例3

プロフラスコにジンクロへキシルメタン~4・4・イン・シーンイソンアネート1モル、重合禁止剤としてジックロへキシルメタン~4・メチルエチルハイドロキノン1.02g、触媒としてジットの温度を40℃に昇温してから、ビースコールを溶解したモノマーを徐々に昇温させ、流下で反応させた。さらに、70℃に昇温してから、2ーにドロキシエチルアクリレート1.1モルを溶下に見出し、から30分かけて流下し、さらに75℃に発出してから30分かけて流下し、さらに75℃に対し、NCO価が98%以上になるまで反応させてポリウレタンポリアクリレートを得た。

次に、反応生成物 9 8 部に希釈剤としてポリエ チレングリコール (2 - エチルヘキシル) エーテ ルアクリレート 2 部および重合開始剤として1-

我 - [

		重量減	ゲル分率 メ	強度*! (kgf/cd)	伸 度**
実	初期値	_	94.0	49.2	88
施	10日後	4.5	97.3	85.2	78
64	20日後	5.0	95.8	94.9	77
1	30日後	6.1	96.4	90.7	72
実	初期値	-	97.8	29.2	53
施	10日後	4.5	99.5	66.4	58
81	20日後	4.7	-99.6	57.0	57
2	30日後	5.0	99.8	75.8	60
寒	初期值		94.4	31.9	64
滟	10日後	5.1	97.6	64.5	71
<i>9</i> 4	20日後	5.2	97.7	57.1	61
3	30日後	5.5	100.0	61.5	62
比	初期催	-	89.4	2.6	13
較	10日後	7.1	94.3	2.9	20
674	20日後	9.9	91.5	2.8	21
2	30日後	14.3	90.0	3.3	23

比	初期值		90.4	1.8	21
較	10日後	6.1	92.3	2.4	20
51	20日後	11.3	93.5	2.7	23
4	30日後	13.0	93.1	3.0	24

* |) JIS K-7113に従い、 2 号ダンベルを使用、 引張速度50 m / min(25 ℃) で測定

(発明の効果)

本発明のコーティング組成物は、80℃の熱水中に長期間浸漬してもブリードアウトが少なく、また、強伸度の性能においても劣化がなく、光ファイバー用保護コーティング組成物として優れている。

第1頁の続き

②発明者野漁 薬 愛知県名古屋市東区砂田橋4丁目1番60号 三菱レイヨン株式会社内